PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: (43)Date of publication of application: 19.10.1993

05-271414

(51)Int.CI.

COSG 75/02

(21)Application number: 04-067285 (22)Date of filing:

25.03.1992

(71)Applicant : DAINIPPON INK & CHEM INC

(72)Inventor: MATSUKI KOICHIRO HAYAKAWA HITOSHI

INOUE TOSHIO

(54) PRODUCTION OF HIGH-MOLECUL AR-WEIGHT POLYARYLENE SULFIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyarylene sulfide having a low oligomer content, a high molecular weight without thermal cross-linking and excellent impact strength by reacting a polyhaloaromatic compound with a sulfiding agent in an organic polar solvent in two steps.

CONSTITUTION: The title process comprises reacting a polyhaloaromatic compound (B) with a sulfiding agent (A) in an organic polar solvent. The reaction is carried out in two steps; step 1 of reacting compound B with agent A in the presence of water in the organic polar solvent to form a polyarylene sulfide prepolymer, and step 2 of adding fresh compound B and fresh water to the system and continuing the reaction to increase the molecular weight of the polyarylene sulfide (prepolymer). The melt viscosity of the prepolymer obtained in step 1 is about 5-1000 P (under conditions of a load of 10kg, a temperature of 316° C and a holding time of 5min).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998.2003 Japan Patent Office

(19)日本国特計庁(JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開平5-271414

(43)公開日 平成5年(1993)10月19日

(51)Int.Cl.3 C 0 8 G 75/02

維別記号 庁内整理番号 NTX 7167-4 J

FΙ

技術表示符所

家杏請求 未請求 請求項の数7(全 8 頁)

(21)出願番号 (22)出顯日

特額平4-67285

平成 4年(1992) 3月25日

(71)出額人 000002886

大日本インキ化学工業株式会社

東京都板橋区坂下3丁目35番58号 (72)発明者 松木 光一郎

千葉県佐倉市六崎1550-2、3-304

(72)発明者 早川 均

千葉県佐倉市六崎24-1、A-308

(72)発明者 井上 敏夫

大阪府阪南市鳥取1542-97

(74)代理人 弁理士 高橋 勝利

(54) 【発明の名称】 高分子量ポリアリーレンスルフィドの製造方法

(57)【要約】

【構成】 (1) 有機極性溶媒中、(C) 水の存在下で (A) スルフィド化剤(例えば、硫化アルカリや水硫化 アルカリと水酸化アルカリ混合系)と(B)ポリハロ芳 香族化合物 (例えば、p-ジハロベンゼン) を反応させ る際、(B) / (A) が0.98~1.02 (モル 比)、(C)/(A)が0.5~2.4(モル比)の範 囲で反応させてポリアリーレンスルフィドプレポリマー を生成させる第1工程、(2)次いで、系内に(B)ポ リハロ芳香族化合物と(C)水とを添加して反応を続け るが、その際の添加量が(A)スルフィド化剤1モルに 対し(B)が0.01~0.20モル、(C)が0.1 0~6.00モルの範囲であるポリアリーレンスルフィ ドを高分子量化する第2工程、の少なくとも2工程で行 う高分子量ポリアリーレンスルフィドの製造方法。 【効果】 オリゴマー量が少なく、衝撃強度に優れた特 性をもつ高分子量PASを得る。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 有機極性溶媒中、スルフィド化剤(A) とポリハ珀芳香族化合物(B)を反応させてポリアリー レンスルフィドを製造する方法において、この反応を少 なくとも次の2工程で行うことを特徴とする高分子量ポ リアリーレンスルフィドの製造方法。

(1) 有機能性溶媒中、水(C)の存在下でスルフィド 化剤(A)とポリハロ芳香族化合物(B)を反応させて ポリアリーレンスルフィドブレポリマーを生成させる第 1工程、(2)次いで、系内にポリハロ芳香族化合物 (B)と水(C)を添加して反応を続け、ポリアリーレ ンスルフィドを高分子盤(する第21配)

【請求項2】 第2工程において、ポリハロ芳香族化合物 (B) の添加量がスルフィド化剤 (A) 1.00モル に対しての.01~0.20モルであり、かつ水 (C) の添加量がスルフィド化剤 (A) 1.00モルに対して 0.10~6.00モルである請求項1記載の製造方法。

【請求項3】 第1工程においてスルフィド化剤(A) に対するボリハロ芳香族化合物(B) のモル比((B) / (A) 」が0.98~1.02、スルフィド化剤 (A) に対する水(C) のモル比((C) / (A)] 。 が0.5~2、4であり、かつ、スルフィド化剤 (A) に対する第1工程と第2工程で添加したボリハロ芳香族 化合物(B) の総量のモル比((B) / (A)) ;が 1.00~1.15、スルフィド化剤(A) に対する第 1工程と第2工程で添加した水(C) の総量のモル比 ((C) / (A)] ;が 1.4~6.5である請求項 1 に就数の製造がた。

【請求項4】 第1工程において、ポリハロ芳香族化合 30 物の転化率が98モル%より大きくなるまで反応させる 請求項1、2又は3記載の製造方法。

【請求項5】 第1工程で得られるポリアリーレンスルフィドブレポリマーの溶解拡展が、5~1000ポイズ(316℃、荷重10kg、5分開保持、以下同様)である請求項2又は3記載の製造方法。

【請求項6】 第1工程で得られるボリアリーレンスルフィドプレポリマーの溶融粘度が、350~800ポイズである請求項2、3又は4記載の製造方法。

【請求項7】 第1工程における反応温度が180~2 40 60℃をあり、かつ第2工程における反応温度が235 ~290℃である請求項2、3、4又は5記載の製造方 法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は高分子量のポリアリーレンスルフィド (以下PASと略す) の製造方法に関する ものである。更に詳しくは重合助剤を使用したり、熱架 槍することなしに、実質的に線状または分岐を有し、オ リゴマー脂が少なく、衝撃弾度に優れた特性をもつPA 50

Sの製造方法に関するものである。

【0002】PASは耐熱性、耐薬品性、成形品の寸法 安定性等の優れた特性を持つ熱可塑性側間であり、主と して電気・電子機器部品、機械部品、自動車部品等とし で利用されている。近年、これらの用途においてもさら に高い削熱性と高い力学的強度をもつ熱可塑性側部が求 められてきている。本発卵の製造方法により得られる P ASは、これらの用途に利用でき、さらにフィルム、 ート、繊維などの利用にも別様できるものである。

0 [0003]

【従来の技術】PASの代表的な製造方法としては、N メチルピロリドン等有機価性活躍中でジハロ汚音族化 会物と確化ナトリウムとを反応させる方法が特公園 45 - 3368号公園に記載されている。この方法で製造さ れたPASは分子量および溶液粘度が極めて低いため、 このPASを登安中で加熱処理することにより酸化契格 させ、射出成形可能な粘度をもつPASとして用いられ ていた。しかし、このように3次元架橋されたPAS は、非常に応く、衝撃強度に欠けるものであった。

【0004】でのような欠点を改善するために、熱架線 することなく商組合使のPASを得るためのままざまな 方法が爆突されてきた。その行表としては、特心領52 −12240号公報記載の方法がある。上記記載の反応 系に重合助剤としてアルカリ金盛カルボン機能を用いる のである。この方法は重合助験を値だトリッとに対し 等モル以上を必要とするため原料コストがかかるだけで なく、重合終了後の特別分種工能も関連なものとなり、 経済的に欠点の大変を小方法である。

【0005】 このコストの問題を大きく改善した方法として、特公昭63-33775号公福記帳の方法がある。これは重ち時期の代わりた登局かを用いたものであり、重合温度と水の量を2段階に変化させて反応を行う方法である。この方法は低コストで合成が行え、高分当量のPASが得られる。しかし、ここで得られたPASは大変オリゴマー量が多いため、直鎖型であるにもかわらず衝撃態度等の力学が特性が十分に向上していないととがわかった。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】 本発明は、上述のような非架橋である高分子量PASの衝撃強度等の力学的特性における欠点を改善するものである。つまりその原因となっているオリゴマー量を少なくし、且つ酸化架橋処理をせずに高分子量であり、その結果衝撃強度等の力学的特性が改善された、PASの製造方法を提供すものである。

[0007]

【課題を解決するための手段】上述における直鎖状高分子量 PASの衝撃強度等の力学的特性が上がらない頭包である、オリゴマー量を低減下したPASの製造方法について種々検討した結果、第2工程においてポリハロ芳

香族化合物を反応系に添加することに効果のあることが わかった。その製造方法は、有機極性溶媒中、スルフィ ド化剤(A)とポリハロ芳香族化合物(B)を反応させ てPASを製造する方法において、この反応を少なくと も次の2工程で行うことを特徴とする高分子量PASの 製造方法である。

【0008】(1)有機極性溶媒中、水(C)の存在下 でスルフィド化剤(A)とポリハロ芳香族化合物(B) を反応させてポリアリーレンスルフィドプレポリマーを 生成させる第1工程、(2)次いで、系内にポリハロ芳 10 香族化合物(B)と水(C)を添加して反応を結け、ポ リアリーレンスルフィドを高分子量化する第2工程。 【0009】本製造方法では、第1T程においてポリア リーレンスルフィドプレポリマーを製造する。本工程は 重合反応に伴ってモノマーの消費が行われ、分子量が増 大する工程である。しかしある程度モノマーが消費さ れ、重合反応が進行すると、平行して分解反応が生じ る。この分解反応が高分子量化を阻害し、オリゴマー量 を増大する原因となっている。分解反応は無機硫黄によ るものやジスルフィドの分解、連鎖移動等に伴う分解が 20 考えられる。分解反応によって生じたオリゴマーの末端 は硫黄末端であることから、第2工程でジハロ芳香族化 合物を添加することでオリゴマ…同志の重合反応が進行 し、オリゴマー量の少ないPASを得ることができる。 【0010】本発明で使用される有機極性溶媒として は、たとえばアミド化合物、ラクタム化合物、尿素化合 物、環式有機リン化合物等の非プロトン性有機溶媒が望 ましい。

【0011】前記アミド化合物の具体例としては、ホル ムアミド、アセトアミド、Nーメチルホルムアミド、 N. Nージメチルホルムアミド、N. Nージメチルアセ トアミド、N. Nージエチルアセトアミド、Nーエチル プロピオンアミド、N. Nージプロピルアセトアミド。 N, N-ジプロピルブチルアミド、N, N-ジメチル安 息香酸アミド、などを挙げることができる。

【0012】前記ラクタム化合物の具体例としては、カ プロラクタム、Nーメチルカプロラクタム、Nーエチル カプロラクタム、N-イソプロピルカプロラクタム、N ーイソブチルカプロラクタム、Nーノルマルプロピルカ プロラクタム、N-ノルマルブチルカプロラクタム、N 40 ーシクロヘキシルカプロラクタム、N-メチルー2-ピ ロリドン、N-エチル-2-ピロリドン、N-イソプロ ピル-2-ピロリドン、N-イソプチル-2-ピロリド ン、N-ノルマルプロピル-2-ピロリドン、N-ノル マルプチルー2-ピロリドン、N-シクロヘキシル-2 ーピロリドン、Nーメチルー3ーメチルー2ーピロリド ン、N-エチル-3-メチル-2-ピロリドン、N-メ チルー3、4、5-トリメチル-2-ピロリドン、N-メチルー2-ピベリドン、N-イソプロピル-2-ピベ リドン、N-エチル-2-ピペリドン、N-メチル-6 so 0.5~5の範囲、好ましくは0.6~3の範囲であ

-メチル-2-ピペリドン、N-メチル-3-エチル-2-ピペリドンなどを挙げることができる。

【0013】前記尿素化合物の具体例としては、テトラ メチル尿素、N. N' -ジメチルエチレン尿素、N. N' -ジメチルプロピレン尿素などを挙げることがだき る。また環式有機リン化合物の具体例としては1-メチ ルー1-オキソスルホラン、1-エチルー1-オキソス ルホラン、1-フェニル-1-オキソスルホラン、1-メチルー1…オキソホスホラン、1ーノルマルプロピル -1-オキソホスホラン、1-フェニル-1-オキソホ スホラン、等を挙げることができる。

【0014】 これらの溶媒は、それぞれ単独で用いても よいし、2種以上を混合して用いてもよい。

【0015】前記各種の溶媒の中でも、好ましいのはN ーアルキルラクタム、およびN-アルキルピロリドンで あり、特に好ましいのはN-メチルピロリドンである。 極性溶媒の使用量は、スルフィド化剤に対してモル比で 1~20の範囲、好ましくは2~10の範囲である。該 溶媒量が 1 未満では反応が不均一になる可能性があり、 また20を超えると反応速度が著しく遅くなることに伴 う生産性の低下が生じるといった面が生じる。

【0016】本発明の方法においては、スルフィド化剤 としてたとえばアルカリ金属硫化物、アルカリ金属水硫 化物をいずれも好適に使用することができる。またこれ らの混合物を用いてもよい。

【0017】前期アルカリ金属硫化物としては、たとえ ば硫化リチウム、硫化ナトリウム、硫化カリウム、硫化 ルビジウム、硫化セシウム等が挙げられる。これらは、 1種単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用 いてもよい。また前記アルカリ金属硫化物は、無水物、 水和物、水溶液のいずれを用いてもよいが、水和物や水 溶液を用いる場合には、後述するように反応前に脱水操 作を行うほうがよい。これらの中でも、好ましいのは硫 化リチウム及び硫化ナトリウムであり、特に好ましいの は硫化ナトリウムである。

【0018】また、前記アルカリ金属水硫化物として は、たとえば水硫化リチウム、水硫化ナトリウム、水硫 化カリウム、水硫化ルビジウム、水硫化セシウム等が挙 げられる。これらは、1種単独で用いてもよいし、2種 以上を組み合わせて用いてもよい。また前記アルカリ金 属水硫化物は、無水物、水和物、水溶液のいずれを用い てもよいが、水和物や水溶液を用いる場合には、後述す るように脱水操作を行うほうがよい。これらの中でも、 好ましいのは水硫化リチウム及び水硫化ナトリウムであ り、特に好ましいのは水硫化ナトリウムである。

【0019】スルフィド化剤としてアルカリ金属水硫化 物を用いる場合にはアルカリ金属水酸化物との混合物と して使用する。この時使用するアルカリ金属水酸化物の 量は、アルカリ金属水硫化物の硫黄源に対しモル比で

【0020】前記アルカリ金属水酸化物としては、例え ば水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウ ム、水酸化ルビジウム、水酸化セシウム等が挙げられる が、これらはそれぞれ単独で用いてもよいし、2種以上 を混合して用いてもよい。

5

【0021】前記アルカリ金属水酸化物の中では水酸化 リチウムと水酸化ナトリウムおよび水酸化カリウムが好 ましく、特に水酸化ナトリウムが好ましい。

【0022】本発明において用いられるポリハロ芳香族 10 化合物としては、例えばoージハロベンゼン、mージハ ロベンゼン、pージハロベンゼン等のジハロベンゼン 類;2,3-ジハロトルエン、2,5-ジハロトルエ ン、2、6-ジハロトルエン、3、4-ジハロトルエ ン、2、5-ジハロキシレン、1-エチル-2、5-ジ ハロベンゼン、1、2、4、5-テトラメチル-3、6 ージハロベンゼン、1ーノルマルヘキシルー2,5ージ ハロベンゼン、1-シクロヘキシル-2、5-ジハロベ ンゼン等のジハロゲノアルキルまたはシクロアルキル圏 換ベンゼン類;1-フェニル-2.5-ジハロベンゼ ン、1-ベンジル-2.5-ジハロベンゼン、1-n-トルイルー2、5-ジハロベンゼン等のジハロゲノアリ 一ル置換ベンゼン類;4、4'ージハロビフェニル等の ジハロゲノビフェニル類: 1、4-ジハロナフタレン、 1、6-ジハロナフタレン、2、6-ジハロナフタレン 等のジハロゲノナフタレン類、1,2,4-トリハロベ ンゼン、1. 3. 5ートリハロベンゼン、1. 4. 6-トリハロナフタレン等が挙げられる。

【0023】 これらのポリハロ芳香族化合物における複 数個のハロゲン元素は、それぞれフッ素、塩素、臭素ま 30 たはヨウ素であり、それぞれは同一であってもよいし、 互いに異なっていてもよい。

【0024】 これらのポリハロ芳香族化合物は、単独で 用いてもよいし、また2種類以上を混合して用いてもよ

【0025】上記ポリハロ芳香族化合物の中ではポリハ ロベンゼン類が好ましく、特にpージクロロベンゼンが 好ましい。

【0026】また、本発明の目的を逸脱しない範囲にお いて、必要に応じて活性水素含有ハロ芳香族化合物、ハ 40 口芳香族ニトロ化合物等の分岐剤もしくは分子量調整 剤、金属塩等の重合添加剤、還元剤、不活性有機溶媒等 を適当に選択し、反応系に添加して反応を行なってもよ

【0027】前記活性水素含有ハロ芳香族化合物とは、 例えばアミノ基、チオール基、ヒドロキシル基、カルボ キシル基等の活性水素を持つ官能基を有するハロゲノ芳 香族化合物のことであり、具体的には、2.3-ジクロ ロアニリン、2、4-ジクロロアニリン、2、5-ジケ ロロアニリン、2,6-ジクロロアニリン等のジハロア 50 そしてポリハロ芳香族化合物を加えるにあたっては、ス

ニリン類;2、3、4-トリクロロアニリン、2、3、 5ートリクロロアニリン、2、3、6ートリクロロアニ リン、2, 4, 5-トリクロロアニリン、2, 4, 6-トリクロロアニリン、3、4、5-トリクロロアニリン 等のトリハロアニリン類;2、3、4、5ーテトラクロ ロアニリン、2、3、5、6ーテトラクロロアニリン等 のテトラハロアニリン類:2,2'-ジアミノ-4, 4'ージクロロジフェニルエーテル、2.4'ージアミ ノー2', 4ージクロロジフェニルエーテル等のジハロ ジアミノジフェニルエーテル類:及びこれらの化合物 で、アミノ基がチオール基、ヒドロキシル基、カルボキ シル基に置換された化合物等が挙げられる。また、これ ら活性水素含有ハロ芳香族化合物中の芳香族環を形成す る炭素原子に結合した水素原子がアルキル基等の不活性 基に置換している活性水素含有ハロ芳香族化合物も使用 可能である。これらの各種活性水素含有ハロ芳香族化合 物の中で、活性水素含有ジハロ芳香族化合物が好まし く、特にジクロロアニリンが好ましい。

[0028]また、前記ハロ芳香族ニトロ化合物とは、 ニトロ基を有する芳香族環にハロ原子が置換した化合物 であり、具体的には、2、4-ジニトロクロロベンゼ ン、2,5-ジクロロニトロベンゼン等のモノまたはジ ハロニトロベンゼン類:2-ニトロ-4.4'-ジクロ ロジフェニルエーテル等のジハロニトロジフェニルエー テル類:3,3'ージニトロー4,4'ージクロロジフ ェニルスルホン等のジハロニトロジフェニルスルホン 類;2.5-ジクロロ-3-ニトロピリジン、2-クロ ロー3,5ージニトロピリジン等のモノまたはジハロニ トロピリジン類:あるいは各種ジハロニトロナフタレン 額等が挙げられる。

【0029】 これらの活性水素含有ハロ芳香族化合物、 ハロ芳香族ニトロ化合物等を使用することにより、必要 に応じて生成する共重合体の分岐度を増加させたり、分 子量を増加させたり、あるいは残存含塩量を低下せる 等、該共軍合体の諸物性を改良することができる。

【0030】また、分岐剤もしくは分子量調整剤として は、上記の化合物の他に、例えば、塩化シアヌル等の3 個以上の反応性ハロゲン原子を有する化合物等も使用可 能である。本発明においては、これらの分岐剤もしくは 分子量調整剤を1種類だけを単独で用いてもよいし、2 種類以上を組み合わせて用いてもよい。

【0031】本発明のオリゴマー量の少ない高分子量P A Sの製造方法は、上述のように有機極性溶媒中、スル フィド化剤とポリハロ芳香族化合物を反応させ、少なく とも前記の2つの工程を行うことからなる。

【0032】第1工程はボリアリーレンスルフィドプレ ポリマーを生成させる工程である。実施に際して特に制 限はないが、好適な例を以下に記す。まず有機極性溶媒 中にスルフィド化剤とポリハロ芳香族化合物を加える。

ルフィド化剤とともに加えても良いし、昇温を始めその 過程、または所定の温度において固体、溶融状態、有機 極性溶媒に溶かして、系内に加えてもよい。このときの ポリハロ芳香族化合物量は特に規定しないが、好ましく はスルフィド化剤1モルに対し0、98モル~1、02 モルが良い。またスルフィド化剤にアルカリ金属水硫化 物を用いた場合については、アルカリ金属水酸化物を添 加するが、この添加方法も特に制限はなく、アルカリ金 属水硫化物と同時、または昇温途中に固体あるいは水溶 液で加えることができる。ただしアルカリ金属水酸化物 の添加は、好ましくはポリハロ芳香族化合物の添加前に 行うのが良い。アルカリ金属水酸化物はスルフィド化剤 1モルに対し0.93~1.20が好ましい。かかる節 囲では反応が円滑に進み、また高分子量化し易い。昇温 過程は窒素雰囲気下で行うことが好ましく、必要に応じ 系内の水を系外に不必要量分留出させることができる。 但し、系内の水分量が少ない場合は水を添加することに

(1)

7

ポリハロ芳香族化合物仕込量 > 1 であるとき、 スルフィド化剤仕込量 (B1) - (B2)[ポリハロ芳香族化合物の転化率] (%) = -x100(B3) (B1):ポリハロ芳香族化合物仕込量(mol) (B2) :ポリハロ芳香族化合物残存量 (mol) [0035] (2) ポリハロ芳香族化合物仕込量 ≦ 1 であるとき、 スルフィド化剤仕込量 (B1) - (B2)「ポリハロ芳香族化合物の転化率」 (%) = ----×100

【0036】第2工程は、基本的に第1工程で得たポリ アリーレンスルフィドプレボリマー同士の反応による高 分子量化の工程である。特に本工程ではポリハロ芳香族 化合物と水の両方を添加することで、分解反応により生 じたオリゴマー同志の重合反応を起こし、その結果オリ ゴマー量が少ない高分子量のPASを得る工程である。 【0037】ポリハロ芳香族化合物の添加に当たって、 該化合物の添加形態は固体、溶融状態、または有機極性 溶媒に溶かしもののいずれでも良い。またその際の系は 40 開放系でもよいし、また密閉系でもよい。添加時期につ いては特段の制限はなくいずれの時において好適に行う ことができ、例えば第1工程の反応後直ちに、第1工程 の反応終了後一旦温度を下げてから、第2工程の反応温 度に昇温した後に、またはそれぞれの昇温途中等任意の 段階で添加可能である。

【0038】第2工程におけるポリハロ芳香族化合物の 添加量は、スルフィド化剤1モルに対し0.01~0. 20モルが好ましい。またスルフィド化剤1モルに対 し、第1工程と第2工程で添加したポリハロ芳香族化合 50 なる。このときの水分量は特に規定しないが、好ましく はスルフィド化剤1モルに対し0.5モル~2.4モル が良い。以上の操作の後、所定温度で所定時間反応せし める。このときの反応温度は、好ましくは180℃~2 60℃で行うのが良い。

【0033】第一工程で得られるポリアリーレンスルフ ィドプレポリマーについて特に規定はないが、好ましく は以下に定めるポリハロ芳香族化合物の転化率で98モ ル%以上反応せしめたプレポリマーであること、また得 られたポリアリーレンスルフィドプレポリマーの粘度が 5~1000ポイズ (316℃、荷重10 Kg、5分間 保持) であり、さらに好ましくは350~800ポイズ の範囲であると、より高分子量で、かつオリゴマー量の より少ないPASを製造することができる。

【0034】 ここで、ポリハロ芳香族化合物の転化率 は、以下の式より求めたものである。

(B3):スルフィド化剤仕込量(mol)

(B1)

物の総量は1.00~1.15モルであることが好まし

【0039】水の添加についても同様であり、添加方 法、添加時期、いずれも好適に行うことができる。な お、水の添加時期について補足すると、ポリハロ芳香族 化合物の添加と同時に、あるいは添加前に、添加後に等 など行うことができる。第2工程における水の添加量 は、スルフィド化剤1モルに対し0、10~6、00で あることが好ましい。またスルフィド化剤 1 モルに対 し、第1工程と第2工程で添加した水の総量は1.4~ 5モルであることが好ましい。

【0040】また第2工程の反応温度は235~290 ℃で行うのが良い。 [0041]

【実施例】以下に本発明を実施例により具体的に説明す るが、本発明はこれら実施例にのみ限定されるものでは ない。

【0042】 (実施例1) 1. 第1工程

41オートクレープにN-メチルピロリドン(NMP) 1260g, NaSH·xH2O 309.3g (4.00 m ol) を仕込、アルカリトラップを装備し、窒素雰囲気下 開放系において昇温を始め、100℃であらかじめ水酸 化ナトリウム164.8g(4.12 mol)を水178. 5gに溶かしておいた水溶液を加え、さらに昇温を続け た。145℃付近で水-NMP混合物が留出を始め、2 00℃まで留出させた。このとき留出した水は221、 6g, NMPは184.9g, S2 は68.73mmolであ った。 ついでこの系を密閉して p - ジクロロベンゼン5 77.9g (3.93 mol) (モノマー比1.00) をN MP311.2gに溶かした溶液を圧入添加し、さらに NMP172.5g添加した。そして220℃で5時間 さらに240℃で2時間窒素雰囲気、加圧下で反応させ た。反応終了後冷却し、スラリーを半分取り液体成分と 固体成分をろ別後、80℃の温水15 kgを用いて30分 攪拌後ろ別し、これを2回行った。そして80℃で減圧 乾燥し、白色の粉末状のポリアリーレンスルフィドプレ ボリマーを得た。このポリマーの溶融粘度を島津製のフ ローテスターを用いて3 I 6 °C、5 分間保持、1 0 Kg荷 20 重で測定したところ450 poiseであった。また得られ たスラリーより転化率を求めたところ99.2%であっ t.

【0043】2、第2工程

【0044】 尚、THF抽出率は以下のように求めた。 THF70回中に、粉末状のPPS5を加え、室値中 「時間開催する。冷却管を取り付け、75℃の温浴で 40 1時間遺復すせ、栓をして約15時間放置後、ろ過を行 う。ろ落をエバボレーターを使って適縮した後、80℃ であ15時間真空乾燥し、抽出物の重量か5THF抽出 車を得た。

【0045】アイゾット衝撃試験は射出成形機を用いて サンブル片を作成し、ノッチ無しで測定を行った。サン ブル片は、断面積が(3.2×3.2) m²のものを用 いた。

【0046】〔実施例2〕

1. 第1工程

実施例1の第1工程においてpージクロロベンゼンの添加後、2 2 0 でで5時間後さらに 2 4 0 でに 坪温して 中間 時間 反応を行ったことの他は、実施例1 0 第1 工程と同様に行った。得られたポリアリーレンスルフィドブレポリマーの溶極軌度は 6 5 0 poiseであった。また得られたスラリーより転化率を求めたところ 9 9 . 8 %であった。

【0047】2. 第2工程

実施例1の第2工程と同様に行った。この結果得られた ポリマーの溶燃粘度は1750potse、THF抽出率は 3.05%であった。またアイゾット衝撃試験は13. 1kgf・cm/cm²であった。 【0048】 (実施例3)

1. 第1工程

実施例1の第1工程において p ージクロロベンゼンの添 加後、220でイ b時間後さらに240℃に昇温して1 時間反応を行ったことの他は、実施例1の第1工程と同 様に行った。得られたポリアリーレンスルフィドブレポ リマーの溶融能度は100 poiseであった。また得られ たスラリーより転化率を求めたところ98.7%であっ た。

【0049】2. 第2工程

実施例 10 第2 工程において反応温度を260 ℃で行ったことの他は、実施例 10 第2 工程と同様に行った。この結果得られたポリマーの溶器比度は1600 poise、 THF抽出率は3.30%であった。またアイゾット衝撃試験は12.5kg/cm/cm/であった。

【0050】「実施物4~50 実施物1において、第2 工程でのモノマー比を1.01~1.10としたほかは 実施例1と同様に行った。これらの重合条件及び結果は 表1と表2にまとめて示す。

【0051】 実施例6) 実施例2において、第1工程でのモノマー比を1.0とし、第2工程でのモノエを2.0としたはかは実施例2と同様にデクー。 たち.0多としたほかは実施例2と同様にデクー。 れらの重合条件及び結果は表1と表2にまとめて示す。 【0052】 【比較例1】

1. 第1工程

4 1オートクレーブにNーメデルピロリドン (NMP) 1260g、Na SH・x H:0 309:3g (4.00 m ol) を住込、アルカリトラップを接備し、業業雰囲気下開放系において昇温を始め、100℃であらかじめ水酸 化ナトリウム 164.8g (4.12 mol)を水178.5gに溶かしておいた水溶液を加え、きらに湿かした場とのが留出を始め、200℃まで閉出させた。このとき留出した水は221.6g、NMP 1818.4 9g、5°は68.7 mol?であった。ついでこの系を密閉してワージクロロペンゼン57.9g (3.93 mol) (モノマー比1.00)をNMP 311.2gに溶かした溶液を圧入添加し、さらにNMP 172.5g添加した。そして業業雰囲気、加圧

ドで220でで3時間反応をさせた。反応終了後冷却 し、スラリーを半分取り液体成分と固体成分を多別後、 80℃の温水15㎏を用いて30分復坪後ろ別し、これ を2回行った。そして80℃で滅圧乾燥し、白色の粉末 状のポリアリーレンスルフィドプレポリマーを得た。こ のポリマーの溶機粘度は70poiseであった。また得5 れたスラリーより転化率を求めたところ95.2%であった。

【0053】2、第2工程

10 U S 3 J 2 . 郊2上程 2 1 オートクレーブに第 J 工程で得たスラリー 1 2 8 3. 9を取り、水1 2 7 . 2g (Ha O / S = 5. 0 9、NM P 1 9 4 . 7 9gを加えた。系内を窒素雰囲気とした後寒を閉じ、2 6 0 Uで 5 時間反応を行った。 得られた生寒物はる別により間体成分を分離し、その後 8 0 T の温水 1 5kgを用いて3 の分類性後ろ別、、これ を 2 同行った。そして 8 0 Tで減圧乾燥し、白色の粒状 のポリアリーレンスルフィド東合体を得た。このポリマ 一の溶巣地皮を鞭皮したと 5 1 4 0 0 posite (3 1 6 12 で、10Kg荷重)であった。またTHF抽出率は4.3 0%、アイゾット衝撃10.7Kgf·cm/cm²であった。 【0054】【比較朔2】

1、第1工程

【0055】2.第2工程

比較例1の第2工程と同様に行った。この結果得られた ポリマーの溶解結度は1200poise、THF抽出率は 4.50%であった。またアイゾット衝撃試験は10. 2kg+cm/cm²であった。 【0056】

【表1】

	モノマー比	水分量比 (H ₂ O/S)	重合温度一重合時間 (℃) (時間)	転化率 (%)	溶融粘度
実施例1	1.00	1.22	2 2 0 ℃ 5 時間後 2 4 0 ℃ 2 時間	99.2	450
実施例 2	1.00	1.21	2 2 0 ℃ 5 時間後 2 4 0 ℃ 4 時間	99,8	650
実施例3	1.00	1.22	220℃4時間後 240℃1時間	98.7	100
実施例4	1.00	1.22	2 2 0 ℃ 5 時間後 2 4 0 ℃ 2 時間	99.1	450
実施例5	1.00	1.21	2 2 0 ℃ 5 時間後 2 4 0 ℃ 2 時間	99.2	460
実施例6	1.01	1.22	2 2 0 ℃ 5 時間後 2 4 0 ℃ 4 時間	99.7	640
比較例1	1.00	1.20	2 2 0 ℃ 3 時間	95.2	7 0
比較例 2	1.00	1.21	2 2 0 ℃ 4 時間後 2 4 0 ℃ 1 時間	98.8	.100

[0057]

[表2]

第2工程	뫮							13
	オートしま	当	水分離比 (H ₂ 0/S)	重合温度一重合時間(で)(時間)	THF抽出率 (%)	容勵粘度	74%*+)新擊值 (Kgf·cm/cm ²)	
実施例 1	1.03	8 (5.00	250℃5時間	8.09	1700	13.0	
実施例2	1,03	8	5.00	220℃5時間	3.05	1750	13.1	
実施例3	1.03	8 (5.00	260℃4時間	3, 30	1600	1 2 . 5	
実施例4	1.01		5.00	250℃5時間	8, 1.8	1850	12.8	
実施例 5	1.10	0	5.00	250℃5時間	3.40	1600	12.4	
爽施例 6	1.05	ıo	5.00	250℃5時間	8,08	1700	13.1	
比較例 1	1.00	0	5.00	260℃6時間	4.30	1400	10.7	
比較例2	1.00	0	5.00	260℃5時間	4.50	1200	10.2	

[0058]

40 なく、衝撃強度に優れた高分子量のPASが得られる。

【発明の効果】本発明方法のよれば、オリゴマー量が少